

PCT

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internati nale des brevets ⁶:

C12N 15/31, C07K 14/26, A61K 39/108, 39/155, 39/385, 31/715

(11) Numéro de publication internationale: WO 96/14415

(43) Date de publication internationale: 17 mai 1996 (17.05.96)

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR95/01463

(22) Date de dépôt international: 7 novembre 1995 (07.11.95)

(30) Données relatives à la priorité:
94/13306 7 novembre 1994 (07.11.94) FR

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): PIERRE FABRE MEDICAMENT [FR/FR]; 45, place Abel-Gance, F-92100 Boulogne (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): BINZ, Hans [CH/FR]; Les Crêtes, F-74160 Beaumont (FR). BAUSSANT, Thierry [FR/FR]; 35, rue Jean-Jaurès, F-01200 Bellegarde (FR). HAEUW, Jean-François [FR/FR]; La Rose-des-Vents, 2, place de la Libération, F-74160 Saint-Julien-en-Genevois (FR). NGUYEN NGOC, Thien [FR/FR]; 7, Les Petits-Hutin-Lathoy, F-74160 Saint-Julien-en-Genevois (FR).

(74) Mandataire: MARTIN, Jean-Jacques; Cabinet Regimbeau, 26, avenue Kléber, F-75116 Paris (FR).

(81) Etats désignés: AU, CA, JP, NZ, US, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT. SE).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications sont reçues.

(54) Title: CARRIER PROTEIN HAVING AN ADJUVANT EFFECT, IMMUNOGENIC COMPLEX CONTAINING SAME, PREPARATION METHOD THEREFOR, NUCLEOTIDE SEQUENCE AND VACCINE

(54) Titre: PROTEINE PORTEUSE A EFFET ADJUVANT, COMPLEXE IMMUNOGENE LA CONTENANT, LEUR PROCEDE DE PREPARATION, SEQUENCE NUCLEOTIDIQUE ET VACCIN

(57) Abstract

An adjuvant product for enhancing the activity of a molecule on delivery to a host, characterised in that it includes at least a portion of *Klebsiella pneumoniae* protein P40 or a protein at least 80 % homologous thereto. Nucleotide sequences coding for such peptides or proteins, and the use of said sequences as a drug, are also disclosed. Such DNA sequences may particularly be used in intramuscular or intradermal immunisation compositions.

(57) Abrégé

L'invention concerne un produit adjuvant destiné à améliorer l'activité d'une molécule lors de l'administration à un hôte, caractérisé en ce qu'il comprend au moins une partie de la protéine P40 de Klebsiella pneumoniae ou une protéine présentant au moins 80 % d'homologie avec la protéine P40 de Klebsiella pneumoniae. L'invention a également pour objet les séquences nucléotidiques codant pour ces peptides ou protéines et l'utilisation de ces séquences à titre de médicament. Plus particulièrement, de telles séquences d'ADN peuvent être utilisées dans des compositions destinées à l'immunisation par voie intramusculaire ou intradermale.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Autriche	GB	Royaume-Uni	MR	Mauritanie
ΑU	Australie	GE	Géorgie	MW	Malawi
BB	Barbade	GN	Guinée	NE	Niger
BE ·	Belgique	GR	Grèce	NL	Pays-Bas
BF	Burkina Faso	HU	Hongrie	NO	Norvège
BG	Bulgarie	IE	Irlande	NZ	Nouvelle-Zélande
BJ .	Bénin	IT .	Italie	PL	Pologne
BR	Brésil	JP	Japon	PT	Portugal
BY	Bélarus	KE	Kenya	RO	Roumanie
CA	Canada	KG	Kirghizistan	RU	Fédération de Russie
CF	République centrafricaine	KP	République populaire démocratique	SD	Soudan
CG	Congo		de Corée	SE	Suède
CH	Suisse	KR	République de Corée	SI	Slovénie
CI	Côte d'Ivoire	KZ	Kazakhstan	· SK	Slovaquie
CM	Cameroun	u	Liechtenstein	SN	Sénégal
CN	Chine	LK	Sri Lanka	TD	Tchad
CS	Tchécoslovaquie	LU	Luxembourg	TG	Togo
CZ	République tchèque	. LV	Lettonie	TJ	Tadjikistan
DE	Allemagne	MC	Monaco	TT	Trinité-et-Tobago
DK	Danemark _	MD	République de Moldova	UA	Ukraine
ES	Espagne	MG	Madagascar	US	Etats-Unis d'Amérique
FI	Finlande	ML	Mali	UZ	Ouzbékistan
FR	France	MN	Mongolie	VN	Viet Nam
~ ^	C-bas				

WO 96/14415 PCT/FR95/01463

PROTEINE PORTEUSE A EFFET ADJUVANT, COMPLEXE IMMUNOGENE LA CONTENANT, LEUR PROCEDE DE PREPARATION, SEQUENCE NUCLEOTIDIQUE ET VACCIN.

La présente invention concerne des adjuvants destinés à être associés à une molécule pour améliorer son activité, en particulier pour augmenter l'intensité de la réponse immunitaire. Elle concerne également des complexes contenant un tel adjuvant associé à une molécule active.

La molécule active peut notamment être une protéine, un peptide, un polysaccharide, un oligosaccharide ou un acide nucléique, ADN ou ARN.

La mise au point de vaccins parfaitement définis et dépourvus d'effets secondaires marqués, nécessite l'emploi d'antigènes vaccinants de faible masse moléculaire, tels que des peptides ou des oligosaccharides. Ces antigènes de faible masse, mais aussi certains antigènes de masse moléculaire supérieure tels que les polysaccharides de la paroi bactérienne, ne peuvent induire seuls une réponse immunitaire durable et intense. Il est indispensable de lier ces antigènes, par voie chimique ou par génie génétique, à des protéines porteuses.

Les protéines porteuses, actuellement utilisées, sont de deux types :

- les anatoxines tétanique et diphtérique : l'emploi trop fréquent de ces protéines porteuses risque d'aller à l'encontre d'une réponse intense contre l'haptène et risque de poser des problèmes d'immunotoxicologie,
- un extrait de protéine membranaire de Neisseria meningitidis (OMPC) : est constitué par une protéine membranaire contaminée par des lipides et des LPS.

Le brevet EP- 267 204 a proposé l'utilisation d'une molécule de support destinée à être couplée à un immunogène, et consistant en une protéine de membrane d'E. coli ou de Salmonella.

La Demanderesse a démontré qu'une protéine extraite de la membrane externe de Klebsiella pneumoniae permet d'améliorer considérablement la réponse immunitaire à un antigène ou un haptène lorsqu'elle est administrée en même temps que celui-ci à un hôte. Plus particulièrement, une protéine OmpA, la protéine P40 de K. pneumoniae, peut être utilisée comme adjuvant dans des complexes immunogènes, où elle est associée à un élément immunogène.

5

10

15

20

25

10

15

20

25

Les conjugués chimiques issus d'un couplage de peptides à la P40 donnent de bons résultats, et une évaluation de la réponse immunitaire montre des réponses en anticorps contre ces peptides supérieures à celles observées en utilisant les protéines porteuses de référence, KLH ou TT.

Toutefois, les antigènes peptidiques sont greffés de manière préférentielle sur la partie C-terminale de la séquence, partie de la molécule la plus immunogène, (Puohiniemi, R et al., 1990, Infect Immu. 58, 1691-1696. Ceci peut poser un problème sérieux pour les protéines de fusion contenant la séquence complète de P40. Ainsi, l'utilisation d'un fragment de la séquence supportant l'activité adjuvante, minimiserait davantage l'immunogénicité de la protéine porteuse et les risques liés à cette immunogénicité.

C'est pourquoi la présente invention a pour objet un complexe immunogène du type comprenant un élément immunogène, associé à un adjuvant augmentant l'intensité de la réponse immunitaire, caractérisé en ce que l'élément immunogène est un antigène ou un haptène, et en ce que l'adjuvant comprend au moins une partie de la protéine P40 de Klebsiella pneumoniae ou une protéine présentant au moins 80% d'homologie et de préférence au moins 90% d'homologie avec la protéine P40.

En particulier, l'invention a pour objet un adjuvant constitué d'une protéine ou d'un peptide présentant la séquence de P40 substantiellement dépourvue des parties immunogènes.

Ces fragments de P40 selon l'invention sont notamment :

- la séquence de P40 dépourvue de la partie C terminale périsplasmatique immunogène,
- une séquence contenant la 3ème et la 4ème boucle extramembranaire flanquant une séquence intramembranaire,
- une séquence contenant une boucle extramembranaire invariable et la séquence intramembranaire adjacente.

On définit comme boucles extramenbranaires invariables les séquences de P40 homologues avec les séquences des boucles conservées entre différentes espèces d'entérobactéries. Les séquences des boucles extramenbranaires non conservées au cours de l'évolution sont dénommées boucles variables. La localisation des boucles extramembranaires est réalisée d'après le modèle de VOGEL et JAHNIG (1986, J. Mol. Biol., 190: 191-199) concernant l'OmpA d' E coli.

10

15

20

25

30

Le choix des fragments et plus particulièrement la troisième séquence (acides aminés 127 à 179) est fondé sur l'hypothèse selon laquelle les boucles extramenbranaires invariables (conservées entre les OmpA des différentes entérobactéries) contiennent des séquences reconnues par des cellules immunocompétentes, ces dernières pouvant posséder des récepteurs reconnaissant ces séquences.

La reconnaissance spécifique de ces séquences par des cellules présentatrices d'antigènes permettrait de cibler des antigènes vers ces cellules et ainsi d'induire un effet adjuvant.

C'est pourquoi, l'un des objets de l'invention est un produit adjuvant qui consiste en la séquence comprise entre les amino-acides 1 à 179 de la protéine P40 de K. pneumoniae, ou une séquence présentant au moins 80% et de préférence au moins 90% d'homologie avec la séquence comprise entre les amino-acides numérotés 1 et 179 de la séquence de la protéine P40 de K. pneumoniae.

Un autre objet de l'invention est un adjuvant qui consiste en la séquence comprise entre les amino-acides 108 à 179 de la protéine P40 de K.pneumoniae ou une séquence présentant au moins 80% d'homologie et de préférence au moins 90% d'homologie avec la séquence comprise entre les amino-acides numérotés 108 et 179 de la protéine P40 de K. pneumoniae.

Selon un autre aspect, l'invention a pour objet un adjuvant qui consiste en la séquence comprise entre les amino-acides numérotés 127 à 179 de la protéine P40 de K. pneumoniae ou une séquence présentant au moins 80% et de préférence au moins 90% d'homologie avec la séquence comprise entre les amino-acides numérotés 127 à 179 de la protéine P40 de K. pneumoniae.

Les séquences ID n° 2, ID n° 4, ID n° 6 et ID n° 8 correspondent à des adjuvants selon l'invention. Cette protéine et ces peptides adjuvants peuvent notamment être préparés à partir de membranes de bactéries du genre Klebsiella pneumoniae. Le procédé comprend alors les étapes suivantes :

20

25

35

- a) précipitation des lipopolysaccharides par addition de détergent et d'un sel de cation divalent et récupération du surnageant,
- b) précipitation des protéines du surnageant et remise en suspension du culot,
- 5 c) chromatographie de la suspension sur échangeur d'anions et récupération des fractions contenant le produit adjuvant,
 - d) chromatographie sur échangeur de cations et récupération de la fraction contenant le produit adjuvant,
- e) concentration de la fraction obtenue à l'issue de l'étape d) pour récupérer un produit adjuvant sous forme de protéine ou de peptide, essentiellement dépourvu de liposaccharides.

Des étapes de dialyse peuvent avantageusement intervenir entre, respectivement, les étapes b) et c) et les étapes c) et d).

L'invention a également pour objet les complexes immunogènes pouvant être obtenus à partir des différents adjuvants.

L'adjuvant peut être associé à l'élément immunogène par couplage chimique.

Ce couplage covalent de l'haptène peptidique à l'adjuvant peut être effectué d'une façon bien connue dans la technique. Des réactifs appropriés à cette fin comprennent notamment les esters de N-succinimide, les carbodiimides, l'EEDQ (N-éthoxycarbonyl-2-éthoxy-1,2-dihydroquinoléine) et similaires.

On peut également fusionner par génie génétique le fragment de la protéine P40 en cause et l'élément immunogène.

La protéine de fusion obtenue entre le fragment de la protéine 40 et l'élément immunogène peut également être fusionnée, par génie génétique à une protéine qui est un récepteur à une protéine sérique, en particulier à la sérumalbumine humaine.

L'élément immunogène, un antigène ou haptène, peut notamment provenir de virus ; on peut citer les protéines du RSV (Virus Respiratoire Syncitial) ou leurs fragments, par exemple la protéine G du RSV, ou l'antigène de l'hépatite B.

Dans le cas de la protéine G du RSV, on peut utiliser la protéine totale ou ses fragments, éventuellement modifiés par mutagénèse ponctuelle ou délétion.

10

15

20

25

La Demanderesse a montré que l'administration d'un haptène couplé à un fragment de la protéine P40 selon l'invention entraînait une augmentation susbtantielle de la réponse immunitaire, en limitant les risques de réactions à l'encontre de l'adjuvant lui-même.

Un procédé pour augmenter l'immunogénicité d'un antigène ou d'un haptène, caractérisé en ce qu'on associe ledit antigène ou haptène à un adjuvant qui comprend tout ou partie de la séquence de la protéine P40 de Klebsiella pneumoniae, sous forme d'un complexe tel que défini précédemment fait également partie de l'invention.

L'invention a donc également pour objet un vaccin, caractérisé en ce qu'il contient un élément immunogène associé à un fragment de la protéine P40 dépourvu d'une partie substantielle de la séquence C-terminale de la protéine P40 native.

Elle comprend également des compositions pharmaceutiques contenant un complexe formé entre un adjuvant et un élément immunogène, tel que défini précédemment et des excipients pharmaceutiquement acceptables adaptés à son administration par voie parentérale et/ou orale.

L'invention a également pour objet les séquences nucléotidiques codant pour les peptides ou les protéines décrits précédemment, et l'utilisation de ces séquences à titre de médicament. Plus particulièrement, de telles séquences d'ADN peuvent être utilisées dans des compositions destinées à l'immunisation par voie intramusculaire ou intradermale.

Les exemples qui suivent sont destinés à illustrer l'invention sans aucunement en limiter la portée.

Dans ces exemples, on se référera aux figures suivantes :

- Figure 1 : Stratégie de clonage par amplification génique de P40.
- Figure 2: Clonage de P40 dans pVABBG2ΔC.
- Figure 3: Choix des différents fragments de P40.
 - Figure 4: Clonage de \(\Delta P40G2 \Delta C \) dans pVABB
 - Figure 5 : Réponse anticorps anti-peptidique G1ΔC après des immunisations avec différentes concentrations de P40ext-G1ΔC.

10

15

20

25

30

Figure 6: Réponse anticorps anti-peptidique G1 \(\Delta \C\) obtenue avec différents schémas d'immunisation.

Exemple 1 : Isolement et purification de la protéine p40

Matériel et méthodes

La biomasse de Klebsiella pneumoniae (souche I-145, 40 g de cellules sèches) est ajustée à pH 2,5 à l'aide d'acide acétique pur.

Après addition de 1/2 volume d'une solution contenant 6% cétrimide, 60% éthanol, 1,5 M CaCl₂ dont le pH est ajusté à 2,5 avec de l'acide acétique, le mélange est placé sous agitation pendant 16 heures à température ambiante.

Après centrifugation 20 mn à 15000 g à 4° C, les protéines du surnageant sont précipitées à l'éthanol. Deux précipitations successives avec centrifugation intermédiaire (10 mn, 10000 g, 4° C) sont réalisées : de 20 à 50 % puis de 50 à 80%.

Les culots obtenus après la seconde précipitation sont remis en suspension dans une solution de zwittergent 3-14, 1%.

Après agitation 4 heures à température ambiante, le pH est ajusté à 6,5 à l'aide de NaOH 1N.

Une centrifugation du mélange pendant 20 mn à 10000 g à 4° C permet d'obtenir une fraction enrichie en protéines membranaires (fraction MP).

Les protéines de la fraction MP sont dialysées contre un tampon Tris/HCl 20 mM pH 8,0; zwittergent 3-14, 0,1%. Le dialysat est déposé sur une colonne contenant un support de type échangeur d'anions forts (colonne de \emptyset = 50 mm x H = 250 mm, gel Biorad Macroprep High Q) équilibrée dans le tampon décrit ci-dessus. La protéine P40 est éluée pour une concentration de 50 mM en NaCl dans le tampon d'équilibration.

Les fractions contenant la P40 sont rassemblées et dialysées contre un tampon citrate 20 mM pH 3,0 ; zwittergent 3-14, 0,1%. Le dialysat est déposé sur une colonne contenant un support de type échangeur de cations forts (dimensions de la colonne : O = 25 mm x H = 160 mm, gel Biorad

Macroprep High S) équilibrée dans le tampon citrate 20 mM pH 3,0, zwittergent 3-14, 0,1 %. La protéine P40 est éluée pour une concentration 0,7 M en NaCl. Les fractions contenant la P40 sont rassemblées et concentrées par ultrafiltration à l'aide d'un système de filtration à flux tangentiel Minitan Millipore utilisé avec des plaques de membranes possédant un seuil de coupure 10 kDa.

Résultats

Les fractions obtenues après chaque étape chromatographique sont analysées par SDS-PAGE afin de rassembler celles contenant la protéine P40.

Les quantités de protéines sont mesurées par la méthode de Lowry (tableau 1).

15

5

<u>Tableau 1</u>: Tableau récapitulatif des quantités de protéine et LPS des fractions obtenues pour les différentes étapes du procédé de purification de la protéine P40 (n.d. = non déterminé)

		Protéines	Rendement	LPS
25	Biomasse	40 g	· -	n.d.
25	Fraction MP	900 mg	2,25 %	n.d.
30	Fraction enrichie en P40	400 mg	1 %	10 %
30	Protéine P40	130 mg	0,3 %	< 1%

10

15

20

25

•30

La pureté et l'homogénéité de la protéine P40 sont estimées par SDS-PAGE.

Après l'étape de chromatographie d'échange de cations, la protéine P40 est dépourvue du contaminant majeur présent dans la fraction MP (la protéine présentant une masse moléculaire apparente de 18 kDa) et présente un degré de pureté supérieur à 95%. D'autre part, cette étape de purification permet l'élimination des lipopolysaccharides. Cette étape de purification n'existait pas dans le procédé de purification précédemment présenté.

Le profil électrophorétique de la P40 révèle plusieurs bandes. Ces bandes sont reconnues après immunoblot par des anticorps monoclonaux anti-P40 obtenus chez la souris. La bande majeure supérieure correspond à la protéine dénaturée (par le traitement à 100 ° C, 15 min. en présence de SDS), et la bande mineure inférieure à la protéine sous sa forme native.

La P40 est en effet une protéine dite modifiable par la chaleur (heat-modifiable), et cette propriété à été vérifiée à l'aide d'une cinétique de chauffage à 100° C en présence de SDS. Sans chauffage la protéine sous forme native présente une structure en feuillets β qui fixe plus de SDS et migre donc plus loin vers l'anode que la forme dénaturée (dénaturation complète après 5 min. à 100° C) qui présente une structure en hélices α (KELLER, K. B. 1978, J. Bacteriol., 134, 1181-1183).

La contamination par les lipopolysaccharides (LPS) est estimée par dosage par chromatographie en phase gazeuse de l'acide β-hydroxymyristique, acide gras marqueur des LPS de Klebsiella pneumoniae (tableau 1).

Cette méthode ne peut être utilisée que pour approcher la teneur en LPS des échantillons issus des différentes étapes de purification.

La quantité d'acide β -hydroxymyristique présente dans la fraction P40 après chromatographie d'échange de cations étant inférieure au seuil de quantification du dosage, on peut estimer que la quantité de LPS résiduel est inférieure à 1%.

15

9

Exemple 2 : Clonage et expression de la protéine P40

72% de la séquence du gène de l'OmpA de Klebsiella pneumoniae a été publié par LAWRENCE et al, 1991, J. Gen. MIcrobiol., 137: 1911-1921).

L'originalité de nos travaux réside dans la détermination de la totalité de la séquence, soit celle correspondant aux 83 acides aminés Nterminaux et aux 11 acides aminés C-terminaux (sur un total de 335 acides aminés).

Matériel et méthode 10

Souches bactériennes

* E. coli :

RV 308: souche ATCC 31608 (Maurer, R. et al.,

1980, J. Mol. Biol., 139, 147-161).

* K. pneumoniae: IP 145: souche C.I.B.P.F - Brevet d'invention

déposé le 19 janvier 1981.

20 Vecteurs

* pRIT 28 (Hultman T. et al., 1988, Nucléosides Nucléotides, 7:629-638) : vecteur de clonage et de séquençage possédant le gène de résistance à l'ampicilline, les origines de réplication d'E. coli et du phage F1 ainsi qu'une portion du gène lac-Z d'E. coli (β-galactosidase).

* pVABB : vecteur d'expression de fusion de gène.

Solutions

30

25

Amplification génique

Tampon de lyse:

25 mM Taps pH 9,3

2 mM MgCl₂

Tampon d'amplification:

25 mM Taps pH 9,3

2 mM MgCl₂.

Tween 20 0,1 %

200 mM dNTP.

5

* Purification des protéines

	TST (20X):	Tris base	0,5 M	
		HCl	0,3 M	
10		NaCl	4 M	•
		Tween 20	1%	
		EDTA	20 mM	
	Tampon de lavage :	Tris HCl	50 mM	pH 8,5
15		MgCl ₂	5 mM	
•	Solution de dénaturation :	Gua-HCl	7,8 M	
		Tris-HCl	28 mM	pH 8,5
20	Solution de renaturation :	Gua-HCl	0,5 M	
		Tris-HCl	25 mM	pH 8,5
		NaCl	150 mM	
		Tween 20	0,05 %.	

25

30

Synthèse des oligonucléotides

Les amorces nucléotidiques ont été déterminées à partir de la partie de la séquence publiée de l'OMPA de Klebsiella pneumoniae (Lawrence, J.G. et al., 1991, J. Gen. Microbiol., 137: 1911-1921) de la séquence conscensus issue de l'alignement des séquences de 5 OMPA d'entérobactéries (E. coli, S. typhimurium, S. marcescens, S. dysenteriae, E. aeroginosae), ainsi que des séquences de peptides obtenus par séquençage manuel.

Les oligonucléotides ont été synthétisés selon la méthode chimique des phosphoramidites sur l'appareil "Gene Assembler Plus" de Pharmacia.

Amplification génique par PCR du gène P40

5

10

15

20

L'ADN de l'OMPA de Klebsiella pneumoniae a été amplifié de la manière suivante.

Une colonie de Klebsiclla pneumoniae est lysée dans 10 µl de tampon de lyse par chauffage à 95° C pendant 5 minutes.

 $1~\mu l$ de cette solution sert de source d'ADN pour les réactions d'amplification.

Celles-ci sont réalisées dans 100 µl de tampon d'amplification, avec 5 pmoles de chaque amorce et une unité d'enzyme Taq polymérase (Perkin Elmer Cetus). Chaque cycle comprend une étape de dénaturation de 30 secondes à 95° C suivie d'une hybridation de l'amorce à l'ADN et d'une extension d'une minute à 72° C. 30 cycles sont ainsi effectués à l'aide d'un thermocycleur "Gen Amp PCR" 9000 Perkin Elmer Cetus.

Les PCR suivantes sont réalisées à partir des fragments d'ADN amplifiés précédemment.

Les fragments d'ADN amplifiés sont ensuite digérés et liés au vecteur pRIT 28.

Séquençage

25

30

Les fragments ainsi clonés sont séquencés sur un séquenceur automatique 373 DNA Séquenceur d'Applied Biosystem. Les réactions de séquençage sont réalisées à l'aide du kit "dye Terminator" selon les recommandations du fournisseur (Applied Biosystem) soit sur de l'ADN double brin obtenu après amplification génique ou issu de maxiprep soit sur de l'ADN simple brin issu de fragments PCR dénaturés (Hultman, T. et al. 1989, Nucleid Acids Rev. 17: 4937-4946).

10

15

20

25

30

35

Expression de la protéine

Le gène entier de P40 est cloné dans le vecteur d'expression pVABB. Ce vecteur permet d'adjoindre une queue d'affinité "BB" à P40; B étant la partie de la protéine G du streptocoque qui lie la serumalbumine (Nygren, P.A. et al. 1988, J. Mol. Recognit. 1, 69-74).

Les souches d'E. coli RV308 transformées par le vecteur pVABBP40 sont mises à cultiver une nuit à 37° C sous agitation, dans 100 ml de TSB complémenté en extrait de levure, en ampicilline (200 μ g/ml) en tétracycline (8 μ g/ml) et en tryptophane (100 μ g/ml). Le lendemain, une culture à D0 = 1 pour une longueur d'onde de 580 nm est préparée dans du TSB + extraits de levure + ampi + tetra.

Après 10 minutes de culture, l'expression de la protéine est induite par addition d'IAA à (25 μ g/ml) dans le milieu. La culture est centrifugée à 4° C à 2460 g pendant 10 minutes.

Le culot est repris par 20 ml de TST 1 x pH 7,4, et la solution est alors centrifugée à 4° C à 23000 g pendant 30 minutes.

Le surnageant est passé sur HSA Sépharose ce qui permet d'isoler les protéines dites solubles. Le culot est lavé avec du tampon de lavage puis centrifugé à 23000 g à 4° C pendant 30 minutes. Le culot renfermant les corps d'inclusion est alors repris par 900 µl d'une solution dénaturante + 100 µl de Dithiothreitol 10 mM et incubé 2 heures à 37° C.

La solution est ensuite incubée 1 nuit à température ambiante, sous agitation, dans 100 ml de tampon de renaturation puis centrifugée à 23 000 g à 4°C pendant 30 minutes.

Le surnageant est passé sur HSA Sépharose.

Dans les deux cas les protéines fixées sont éluées avec de l'acide acétique 0,5 M pH 2,8 et collectées par fraction de 1 ml.

Les fractions collectées sont ensuite analysées sur gel d'électrophorèse en SDS-PAGE et par Immuno blot.

Résultats

Le clonage du gène a été effectué en trois temps selon la stratégie présentée sur la figure 1.

10

25

Dans un premier temps, nous avons confirmé la partie de la séquence publiée à l'exception d'un T à la place d'un A en position 103.

Puis nous avons déterminé la séquence en 3' du gène et enfin celle en 5'.

Le gène entier a été obtenu par fusion des deux parties 8/4 et 3/14 puis cloné dans le vecteur pRIT 28. La séquence est la séquence id n° 1.

La protéine est exprimée sous la forme BBP40.

Elle est essentiellement obtenue à partir des corps d'inclusion. Pour une culture de 200 ml, on purifie une quinzaine de milligrammes de protéine.

Le profil électrophorétique montre que BBP40, obtenue après dénaturation, est d'une grande pureté. Le poids moléculaire apparent, correspond au poids théorique calculé qui est de 63 kDa.

La caractérisation en Immuno blot montre que la protéine purifiée est bien reconnue par un sérum de lapin anti-P40.

Exemple 3: Protéine de fusion BBP40G2AC, sous groupe a

Un oligonucléotide correspondant à la partie N Terminale délétée-du 20 codon stop du gène, a été synthétisé.

La partie en 5' a été amplifiée par PCR, purifiée, clonée dans le vecteur pRIT 28 et séquencée, selon la méthodologie décrite dans l'exemple 2.

Dans un deuxième temps, les deux parties du gène ont été fusionnées et clonées dans le vecteur pVABBG2 \(\Delta C \) (figure n° 2). G2 \(\Delta C \) représente la séquence d'un fragment de 101 amino-acides de la protéine G du virus respiratoire syncytial G (130-230).

Des bactéries E. coli de la souche RV308 sont ensuite transformées avec le vecteur PVABBG2\DeltaC.

30 Les protéines produites sont purifiées comme déjà décrit pour BBP40.

Résultats

La protéine BBP40G2\(\Delta\) C est essentiellement obtenue à partir des corps d'inclusion. On purifie une douzaine de mg de protéines à partir de 200 ml de milieu de culture.

En électrophorèse, la protéine est assez pure.

La masse moléculaire apparente correspond à la masse théorique calculée qui est de 75 kDa.

10 Exemple 4 : Clonage et expression de trois fragments de P40

Matériel et méthodes

Les oligonucléotides

15

25

5

Trois oligonucléotides complémentaires de la séquence de P40 ont été synthétisés : 16-17-18 (cf. figure 3).

Des parties du gène déterminées ont ensuite été amplifiées en PCR à partir de l'ADN d'une miniprep (protocole Applied) de pRIT 28 P40.

On a ainsi pu cloner la partie du gène correspondant à la totalité de la partie transmembranaire (8/17, baptisé fragment n° 8) à deux boucles externes-deux portions transmembranaires (16/17, baptisé fragment n°16) et 1 boucle externe deux portions transmembranaires (18/17, baptisé fragment n° 18).

Les fragments d'ADN ainsi amplifiés sont digérés puis isolés et ligués au vecteur pRIT 28 et séquencés (cf. BBP40 clonage de P40).

La protéine de fusion BBAP40G2AC

Le gène G2ΔC est digéré à partir du vecteur pRIT 28 G2 ΔC puis ligué au vecteur digéré pRIT 28 ΔP40 (ΔP40 représente un des fragments de P40).

Ensuite, l'ensemble ΔP40G2ΔC est digéré et cloné dans pVABB (cf. figure 4).

Les trois protéines hybrides sont exprimées selon le protocole décrit pour BBP40.

Résultats

5

Tout comme BBP40 et BBP40G2\(\Delta\)C, BB8G2\(\Delta\)C est obtenu essentiellement à partir des corps d'inclusion. Une culture de 400 ml donne une dizaine de mg de protéines.

Par contre, les protéines BB18G2\(\Delta\C\), et BB16G2\(\Delta\C\) se retrouvent majoritairement à l'étape de sonication, sous forme soluble. Dans les deux cas, on obtient une dizaine de mg/400 ml de culture.

Ces protéines ont été caractérisées en électrophorèse SDS-PAGE. Leur masse moléculaire correspond à la masse théorique calculée :

BB8G2∆C

58,03 kDa

15

10

BB16G2ΔC 46,5 kDa

BB18G2∆C

45,5 kDa

Les trois hybrides sont reconnus aussi bien par un anticorps polyclonal anti- G2 qu'anti P40 en Western Blot.

20 Exemple 5

1. Effets de la protéine P40 sur des cellules du système immunitaire

25 1.a. Lymphocytes B

On a injecté par voie sous-cutanée à des souris BALB/c (5 par groupe) aux jours 0 et 21, 30 µg de P40 obtenus par extraction de la membrane (P40 ext) ou par recombinaison génétique (P40 rec, c'est-à-dire BBP40). Les immunisations ont été effectuées sans aucun adjuvant. 10 jours après la dernière immunisation, la réponse en anticorps anti-P40ext a été évaluée sur les sérums individuels par la méthode ELISA. Le tableau 2 donne la moyenne des titres obtenus sur 5 échantillons. Les contrôles négatifs ne contenaient pas d'anticorps anti-P40ext.

Tableau 2: réponse anticorps anti-P40ext

5	Immunisations avec:	xtP40	recP40
	Titres d'anticorps :	87040	112640

Dans ces conditions expérimentales, la P40rec est aussi immunogène que la P40ext. Ces deux protéines contiennent donc des épitopes B qui interagissent avec les lymphocytes B.

1.b. Lymphocytes T

La réaction d'hypersensibilité retardée (HSR) à la P40ext a été mesurée par le test du gonflement différé du coussinet. Des souris BALB/c (5 par groupe) ont été sensibilisées par voie sous-cutanée avec 100 μg de P40ext sans le moindre adjuvant. Après 6 à 10 jours, les souris ont été stimulées par voie sous-cutanée avec 100 μg de P40ext/20 μl dans le coussinet postérieur droit, alors que le coussinet postérieur gauche recevait du PBS. 24 heures plus tard, le gonflement du coussinet a été mesuré. On n'observe pas d'hypersensibilité retardée dans le contrôle négatif (5 souris non sensibilisées).

25 Tableau 3 : réaction d'hypersensibilité retardée induite par P40ext, mesurée par le gonssement du coussinet (en mm)

J6		•	J10
BALB/c	C57B1/6	BALB/c	C57BL/(
7,9	7,8	7,5	7.4

10

15

Les résultats montrés dans le tableau 3 indiquent que les souris immunisées avec P40ext produisent des réactions d'hypersensibilité retardée hautement quantitatives dans le coussinet. La réaction HSR reflète la réponse immunitaire à médiation cellulaire, nécessitant des cellules Th1. On peut en conclure que P40 ext contient au moins un épitope T qui est capable de favoriser la réponse Th1, sans restriction MHC.

1.3. Macrophages

L'effet de P40ext sur des macrophages a été déterminé par leur production de nitrite. Des cellules RAW 264,7, qui sont des monocytes-macrophages de souris, ont été incubées 72 heures à 37° C en présence de différentes concentrations de P40ext. La quantité de nitrites dans le surnageant des cultures cellulaires a été mesurée par un dosage colorimétrique avec le réactif de Griess-llosvay.

La production de nitrite reflète l'activation des macrophages, et joue un rôle crucial dans l'activité anti-microbienne et anti-tumorale de ces cellules. Les données obtenues montrent que P40ext stimule la production de nitrite des cellules RAW 264,7, démontrant que P40ext active les macrophages.

- 2. P40 est un porteur à effet adjuvant pour un peptide (G1&C)
- 2.1. Comparaison de P40ext avec d'autres supports

25

20

Le peptide utilisé est GIΔC, un peptide obtenu à partir de la protéine G du RSV : (G174-187 ΔC) Trudel et al., 1991, J. Virol. 185 : 749-757.

Cinétique de la réponse immunitaire contre G1 &C

30

35

Des souris C57Bl/6 (5 par groupe) sont immunisées avec G1 Δ C sous différentes formes selon un schéma d'immunisation identique. Les réponses anticorps induites par les différentes formes de G1 Δ C sont comparées dans le temps : 7, 17, 28, 35, 42 jours après le début de l'expérience.

La réponse anti-G1 ΔC est significativement plus élevée et plus rapide lorsque les souris sont immunisées avec P40/G1 ΔC que les immunisations plus classiques TT/G1 ΔC et KLH/G1 ΔC+AF. Une seule injection de P40/G1 ΔC permet d'obtenir, en 7 jours, un titre d'anticorps anti-G1 ΔC de 1000. Ce titre est obtenu avec TT/G1 ΔC+AF en 28 jours. La réponse maximum (titre = 1/380000), obtenue après trois injections, en 28 jours, est environ 30 fois supérieure à celle obtenue avec KLH/G1 ΔC +AF et 70 fois supérieure à celle obtenue avec TT/G1 ΔC. Le titre en anticorps anti-G1 se maintient sans faiblir jusqu'au jour 42.

10

15

5

Conclusion

Le couplage chimique du peptide G1 Δ C sur la protéine P40 a permis d'induire une réponse anti-G1 Δ C aussi importante que les modèles de référence KLH/G1 Δ C+AF ou TT/G1 Δ C.

Les résultats obtenus montrent que P40ext est une molécule porteuse à effet adjuvant pour G1 Δ C: P40ext est meilleure que la toxine tétanique et aussi bonne que l'association KLH + adjuvant de Freund.

20 2.1. Distribution isotypique des anticorps anti-peptide G1&C

Les isotypes des sérums obtenus pendant les expériences décrites cidessus ont été déterminés par ELISA. Le tableau 4 présente la moyenne des valeurs de A450 de 5 sérums individuels testés à la dilution 1/250.

Tableau 4: distribution isotypique des anticorps anti-peptide G1AC

30	·				
		IgG1	IgG2a	lgG2b	lgG3
	A450	2,892	1,212	2,970	0,209

On a montré que la sécrétion d'isotype d'anticorps est régulée par des sous-ensembles de cellules Th spécifiques d'un antigène qui peuvent être divisés en deux sous- ensembles Th1 et Th2. Les clones Th1 produisent de l'Il-2 et IFN-gamma, et des lymphotoxines, alors que les clones Th2 produisent de l'Il-4 et de l'Il-5. Les clones de Th1 et de Th2 induisent specifiquement la sécrétion par les cellules B spécifiques d'un antigène, respectivement d'IgG2a + IgG3 et d'IgG1 + IgG2b + IgE. Les données présentées dans le tableau 4 montrent que IgG1 et IgG2b sont les deux isotypes majeurs des anticorps anti G1\Delta C, l'IgG2a étant également représenté. On peut en conclure que chez les souris C57B1/6, P40-G1\Delta C provoque une réponse Th2 supérieure à la réponse Th1.

2.2. Etude dose-effet

On a injecté par voie sous-cutanée à des souris BALB/c (5 par groupe) différentes concentrations de P40ext-G1 \(\Delta \C, \) aux jours 0, 10 et 21. Une semaine après la dernière immunisation, des échantillons de sang sont prélevés et la réponse anticorps anti-peptide G1 \(\Delta C \) est estimée sur les sérums individuels par ELISA. La moyenne des titres de 5 échantillons est effectuée.

La figure 5 montre le rapport dose-effet de P40ext-G1 Δ C. Une réponse anticorps anti-peptide G1 Δ C est obtenue avec 1 μ g de P40ext-G1 Δ C. Les titres en anticorps les plus élevés sont observés avec 10 à 50 μ g de P40ext-G1 Δ C.

25

30

5

10

2.4. Détermination du schéma d'immunisation optimale

On a injecté par voie sous-cutanée à des souris BALB/c (5 par groupe) P40ext-G1 Δ C (équivalent à 10 μ g de G1 Δ C) aux jours indiqués sur la figure 6. La réponse anticorps anti-peptide G1 Δ C est déterminée sur les sérums individuels par EUSA. 4 schémas d'immunisations ont été testés : une injection, deux injections aux jours 0 et 14, ou aux jours 0 et 21, et trois injections aux jours 0, 21 et 40. La réponse anticorps anti-peptide anti-G1 Δ C la plus élevée est obtenue avec trois injections.

3. P40ext est un adjuvant efficace pour un antigène protéique (BBG2\DeltaC)

On a injecté par voie sous-cutanée à des souris BALB/c (5 par groupe) BBG2 Δ C conjugué chimiquement à P40ext (équivalent à 10 μ g de G2 Δ C) aux jours 0 et 21. Dix jours plus tard, la réponse anticorps anti-G2 Δ C est déterminée dans les sérums individuels par ELISA. Les moyennes des titres de 5 échantillons sont données dans le tableau 5. Le contrôle négatif ne contenait pas d'anticorps anti-G2 Δ C.

10

20

30

Tableau 5 : effet adjuvant de P40ext sur un antigène protéique

		Titre en anticorps anti-G2AC
	BBG2 _A C	160
15	BBG2aC + adjuvant de Freund	2051200
	extP40-BBG2AC	29800

BBG 2ΔC est faiblement immunogène. L'utilisation d'adjuvant de Freund augmente le titre en anticorps anti-G2ΔC. Quand BBG 2ΔC est conjugué par voie chimique à P40ext, la réponse anticorps anti-G2ΔC est augmentée d'environ 200 fois. P40ext est donc un bon adjuvant pour un antigène protéique.

25 4. Activité adjuvante des fragments de P40

On a injecté par voie sous-cutanée à des souris BALB/c (5 par groupe) au jour 0 et stimulé au jour 21 par les protéines recombinantes suivantes : la protéine de fusion BBP40G2\(\Delta\C\), la protéine de fusion contenant le fragment de P40 n° 8 (BB8G2\(\Delta\C\)), la protéine de fusion contenant le fragment de P40 n° 16 (BB16G2\(\Delta\C\)) et la protéine de fusion contenant le fragment de P40 n° 18 (BB18G2\(\Delta\C\)) (10 \(\mu\g\) équivalent G2 \(\Delta\C\)).

Au jour 31, les réponses anticorps anti-G2 Δ C, anti-P40 et anti-BB sont déterminées par ELISA dans les sérums individuels. La moyenne des titres de 5 sérums individuels est effectuée. Les contrôles négatifs ne contenaient pas d'anticorps anti-G2 Δ C.

5

Tableau 6: effet adjuvant des fragments recombinants de P40

		TITRE EN A N T I COR P S ANTI-G2AC	TITRE EN ANTI COR PS ANTI-BB	TITRE EN ANTICORPS ANTI-P40
-	BBP40G2∆C	14 800	266 240	450 506
10	BB8G2AC	7 400	430 080	56 640
	BB16G2∆C	1 800	84 480	880
	BB18G2ΔC	1 360	184 320	240

15

Dans cette expérience, on montre que les fragments de P40 conservent les propriétés de la protéine entière. Ceci est particulièrement spectaculaire lorsqu'on examine la réponse anticorps anti-BB.

La réponse anticorps anti-P40 est considérablement réduite en utilisant les fragments de P40.

20

25

192

240

22

LISTE DE SEQUENCES

(1) INFORMATION GENERALE:

- (i) DEPOSANT:
 - (A) NOM: PIERRE FABRE MEDICAMENTS
 - (B) RUE: 45, PLACE ABEL GANCE
 - (C) VILLE: BOULOGNE
 - (E) PAYS: FRANCE
 - (F) CODE POSTAL: 92654
- (ii) TITRE DE L' INVENTION: PROTEINE P40
- (iii) NOMBRE DE SEQUENCES: 8
- (iv) FORME LISIBLE PAR ORDINATEUR:
 - (A) TYPE DE SUPPORT: Floppy disk
 - (B) ORDINATEUR: IBM PC compatible
 - (C) SYSTEME D' EXPLOITATION: PC-DOS/MS-DOS
 - (D) LOGICIEL: PatentIn Release #1.0, Version #1.25 (OEB)
- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 1:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 1008 paires de bases
 - (B) TYPE: acide nucléique
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNo
 - (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
 - (A) NOM/CLE: CDS
 - (B) EMPLACEMENT: 1..1008
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 1:

GCT Ala						Gly	Gly				48	
1			5			10				15		
CAG Gln											96	
		20			25				30			

GGT	CCG	ACC	CGT	AAC	GAT	CAG	CTT	GGT	GCT	GGT	GCG	TTC	GGT	GGT	TAC
Gly	Pro	Thr	Arg	Asn	Asp	Gln	Leu	Gly	Ala	Gly	Ala	Phe	Gly	Gly	Tyr
		25					40					4 5		_	•

		•		
CAG GTT AAC	CCG TAC CTC GGT	TTC GAA ATG G	GT TAT GAC TGG	CTG GGC
Gln Val Asn	Pro Tyr Leu Gly	Phe Glu Met G	ly Tyr Asp Trp	Leu Gly
50	55		60	-

CGT ATG GCA TAT AAA GGC AGC GTT GAC AAC GGT GCT TTC AAA GCT CAG Arg Met Ala Tyr Lys Gly Ser Val Asp Asn Gly Ala Phe Lys Ala Gln 65 70 75 80

GGC Gly	GTT Val	CAG Gln	CTG Leu	ACC Thr 85	GCT Ala	AAA Lys	CTG Leu	GGT Gly	TAC Tyr 90	CCG Pro	ATC Il	ACT Thr	GAC Asp	GAT Asp 95	CTG Leu		288
		TAC Tyr															336
		TAC Tyr 115													GGC Gly		384
		CCA Pro			Ala												432
		ACC Thr															480
		GTG Val															528
		CGC Arg													GCT Ala		576
		CCG Pro 195															624
		CTG Leu															672
		CTG Leu														•	720
		TCC Ser															768
		AAC Asn														٠	816
		GTT Val 275															864
		GAA Glu															912
		GCT Ala															960

ATC GAA GTT AAA GGC TAC AAA GAA GTT GTA ACT CAG CCG GCG GGT TA Ile Glu Val Lys Gly Tyr Lys Glu Val Val Thr Gln Pro Ala Gly 325 330 335

1008

Contracting the devices the

- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 2:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 335 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 2:
- Ala Pro Lys Asp Asn Thr Trp Tyr Ala Gly Gly Lys Leu Gly Trp Ser 1 5 10 15
- Gln Tyr His Asp Thr Gly Phe Tyr Gly Asn Gly Phe Gln Asn Asn 20 25 30
- Gly Pro Thr Arg Asn Asp Gln Leu Gly Ala Gly Ala Phe Gly Gly Tyr 35 40 45
- Gln Val Asn Pro Tyr Leu Gly Phe Glu Met Gly Tyr Asp Trp Leu Gly
 50 60
- Arg Met Ala Tyr Lys Gly Ser Val Asp Asn Gly Ala Phe Lys Ala Gln 65 70 75 80
- Gly Val Gln Leu Thr Ala Lys Leu Gly Tyr Pro Ile Thr Asp Asp Leu 85 90 95
- Asp Ile Tyr Thr Arg Leu Gly Gly Met Val Trp Arg Ala Asp Ser Lys
 100 105 110
- Gly Asn Tyr Ala Ser Thr Gly Val Ser Arg Ser Glu His Asp Thr Gly 115 120 125
- Val Ser Pro Val Phe Ala Gly Gly Val Glu Trp Ala Val Thr Arg Asp 130 135 140
- Ile Ala Thr Arg Leu Glu Tyr Gln Trp Val Asn Asn Ile Gly Asp Ala 145 150 155 160
- Gly Thr Val Gly Thr Arg Pro Asp Asn Gly Met Leu Ser Leu Gly Val 165 170 175
- Ser Tyr Arg Phe Gly Gln Glu Asp Ala Ala Pro Val Val Ala Pro Ala 180 185 190
- Pro Ala Pro Ala Pro Glu Val Ala Thr Lys His Phe Thr Leu Lys Ser 195 200 205
- Asp Val Leu Phe Asn Phe Asn Lys Ala Thr Leu Lys Pro Glu Gly Gln 210 215 220
- Gln Ala Leu Asp Gln Leu Tyr Thr Gln Leu Ser Asn Met Asp Pro Lys 225 230 235 240

Asp Gly Ser Ala Val Leu Gly Tyr Thr Asp Arg Ile Gly Ser Glu
Ala Tyr Asn Gln Gln Leu Ser Glu Lys 265 Arg Ala Gln Ser Val Val Asp
Tyr Leu Val Ala Lys Gly Ile Pro Ala Gly Lys Ile Ser Ala Arg Gly
Met Gly Glu Ser Asn Pro Val Thr Gly Asn Thr Cys Asp Asn Val Lys
Ala Arg Ala Ala Leu Ile Asp Cys Leu Ala Pro Asp Arg Arg Val Glu
320

Ile Glu Val Lys Gly Tyr Lys Glu Val Val Thr Gln Pro Ala Gly

330

(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 3:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 537 paires de bases
 - (B) TYPE: acide nucléique
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNo
- (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
 - (A) NOM/CLE: CDS
 - (B) EMPLACEMENT: 1..537
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 3:

	•,						-									•	
					ACC Thr											*	48
				Thr	GGT Gly											•	96
GGT Gly	CCG Pro	ACC Thr 35	CGT Arg	AAC Asn	GAT Asp	CAG Gln	CTT Leu 40	GGT Gly	GCT Ala	GGT Gly	GCG Ala	TTC Phe 45	GGT Gly	GGT Gly	TAC Tyr		144
CAG Gln	GTT Val 50	AAC Asn	CCG Pro	TAC Tyr	CTC Leu	GGT Gly 55	TTC Phe	GAA Glu	ATG Met	GGT Gly	TAT Tyr 60	GAC Asp	TGG Trp	CTG Leu	GGC Gly		192
CGT Arg 65	ATG Met	GCA Ala	TAT Tyr	AAA Lys	GGC Gly 70	AGC Ser	GTT Val	GAC Asp	AAC Asn	GGT Gly 75	GCT Ala	TTC Phe	AAA Lys	GCT Ala	CAG Gln 80		240
GGC Gly	GTT Val	CAG Gln	CTG Leu	ACC Thr 85	GCT Ala	AAA Lys	CTG Leu	GGT Gly	TAC Tyr 90	CCG Pro	ATC Ile	ACT Thr	GAC Asp	GAT Asp 95	CTG Leu		288

GAC Asp	ATC Ile	TAC Tyr	ACC Thr 100	CGT Arg	CTG Leu	GGC Gly	GGC Gly	ATG Met 105	GTT Val	TGG Trp	CGC Arg	GCT Ala	GAC Asp 110	TCC Ser	AAA Lys	-	336
GGC Gly	AAC Asn	TAC Tyr 115	GCT Ala	TCT Ser	ACC Thr	GGC Gly	GTT Val 120	TCC	CGT Arg	AGC Ser	GAA Glu	CAC His 125	GAC Asp	ACT Thr	GGC Gly		384
GTT Val	TCC Ser 130	CCA Pro	GTA Val	TTT Phe	GCT Ala	GGC Gly 135	GGC Gly	GTA Val	GAG Glu	TGG Trp	GCT Ala 140	GTT Val	ACT Thr	CGT Arg	GAC ·Asp		432
ATC Ile 145	GCT Ala	ACC Thr	CGT Arg	CTG Leu	GAA Glu 150	TAC Tyr	CAG Gln	TGG Trp	GTT Val	AAC Asn 155	AAC Asn	ATC Ile	GGC Gly	GAC Asp	GCG Ala 160		480
GGC Gly	ACT Thr	GTG Val	GGT Gly	ACC Thr 165	CGT Arg	CCT Pro	GAT Asp	AAC Asn	GGC Gly 170	ATG Met	CTG Leu	AGC Ser	CTG Leu	GGC Gly 175	GTT Val		528
	TAC Tyr						÷	*		•							537

(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 4:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 179 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 4:
- Ala Pro Lys Asp Asn Thr Trp Tyr Ala Gly Gly Lys Leu Gly Trp Ser

 1 5 10 15
- Gln Tyr His Asp Thr Gly Phe Tyr Gly Asn Gly Phe Gln Asn Asn Asn 20 25 30
- Gly Pro Thr Arg Asn Asp Gln Leu Gly Ala Gly Ala Phe Gly Gly Tyr 35 40 45
- Gln Val Asn Pro Tyr Leu Gly Phe Glu Met Gly Tyr Asp Trp Leu Gly 50 55 60
- Arg Met Ala Tyr Lys Gly Ser Val Asp Asn Gly Ala Phe Lys Ala Gln 65 70 75 80
- Gly Val Gln Leu Thr Ala Lys Leu Gly Tyr Pro Ile Thr Asp Asp Leu 85 90 95
- Asp Ile Tyr Thr Arg Leu Gly Gly Met Val Trp Arg Ala Asp Ser Lys
 100 105 110
- Gly Asn Tyr Ala Ser Thr Gly Val Ser Arg Ser Glu His Asp Thr Gly
 115 120 125
- Val Ser Pro Val Phe Ala Gly Gly Val Glu Trp Ala Val Thr Arg Asp 130 135 140

27 Ile Ala Thr Arg Leu Glu Tyr Gln Trp Val Asn Asn Ile Gly Asp Ala 145 150 Gly Thr Val Gly Thr Arg Pro Asp Asn Gly Met Leu Ser Leu Gly Val 170 Ser Tyr Arg (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 5: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 216 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNo (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT: 1..216 (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 5: CGC GCT GAC TCC AAA GGC AAC TAC GCT TCT ACC GGC GTT TCC CGT AGC 48 Arg Ala Asp Ser Lys Gly Asn Tyr Ala Ser Thr Gly Val Ser Arg Ser 15 10 96 GAA CAC GAC ACT GGC GTT TCC CCA GTA TTT GCT GGC GGC GTA GAG TGG Glu His Asp Thr Gly Val Ser Pro Val Phe Ala Gly Gly Val Glu Trp 20 GCT GTT ACT CGT GAC ATC GCT ACC CGT CTG GAA TAC CAG TGG GTT AAC 144 Ala Val Thr Arg Asp Ile Ala Thr Arg Leu Glu Tyr Gln Trp Val Asn 35 40 AAC ATC GGC GAC GCG GGC ACT GTG GGT ACC CGT CCT GAT AAC GGC ATG 192 Asn Ile Gly Asp Ala Gly Thr Val Gly Thr Arg Pro Asp Asn Gly Met 50 CTG AGC CTG GGC GTT TCC TAC CGC 216 Leu Ser Leu Gly Val Ser Tyr Arg 65 (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 6: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 72 acides aminés (B) TYPE: acide aminé (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 6:

Arg Ala Asp Ser Lys Gly Asn Tyr Ala Ser Thr Gly Val Ser Arg Ser

Glu His Asp Thr Gly Val Ser Pro Val Phe Ala Gly Gly Val Glu Trp
20 25 30

Ala Val Thr Arg Asp Ile Ala Thr Arg Leu Glu Tyr Gln Trp Val Asn 35 40 45

Asn Ile Gly Asp Ala Gly Thr Val Gly Thr Arg Pro Asp Asn Gly Met
50 60

Leu Ser Leu Gly Val Ser Tyr Arg 65 70

- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 7:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 159 paires de bases
 - (B) TYPE: acide nucléique
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNo
 - (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
 - (A) NOM/CLE: CDS
 - (B) EMPLACEMENT: 1..159
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 7:

ACT Thr	GGC Gly	GTT Val	TCC Ser	CCA Pro 5	GTA Val	TTT Phe	GCT Ala	GGC Gly	GGC Gly 10	GTA Val	GAG Glu	TGG	GCT Ala	GTT Val 15	ACT Thr	48
GT (GAC	ATC	GCT	ACC	CGT	CTG	GAA	TAC	CAG	TGG	GTT	AAC	AAC	ATC	GGC	96

CGT GAC ATC GCT ACC CGT CTG GAA TAC CAG TGG GTT AAC AAC ATC GGC Arg Asp Ile Ala Thr Arg Leu Glu Tyr Gln Trp Val Asn Asn Ile Gly 25 30

GAC GCG GGC ACT GTG GGT ACC CGT CCT GAT AAC GGC ATG CTG AGC CTG Asp Ala Gly Thr Val Gly Thr Arg Pro Asp Asn Gly Met Leu Ser Leu 35 40 45

GGC GTT TCC TAC CGC Gly Val Ser Tyr Arg 50 . 159

144

- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 8:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 53 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 8:

Thr Gly Val Ser Pro Val Phe Ala Gly Gly Val Glu Trp Ala Val Thr
1 5 10 15

Asp Ala Gly Thr Val Gly Thr Arg Pro Asp Asn Gly Met Leu Ser Leu 35 40 45

Gly Val Ser Tyr Arg

10

15

20

25

REVENDICATIONS

- 1. Produit adjuvant destiné à améliorer l'activité d'une molécule lors de l'administration à un hôte, caractérisé en ce qu'il comprend au moins une partie de la protéine P40 de Klebsiella pneumoniae ou une protéine présentant au moins 90% d'homologie avec la protéine P40 de Klebsiella pneumoniae.
- 2. Produit adjuvant selon la revendication 1, caractérisé en ce qu'il comprend une protéine présentant la séquence ID n° 2 ou présentant au moins 90% d'homologie avec cette séquence.
- 3. Produit adjuvant selon l'une des revendications 1 ou 2, caractérisé en ce qu'il consiste en la séquence comprise entre les amino-acides 1 à 179 de la protéine P40 de K. pneumoniae, ou une séquence présentant au moins 90% d'homologie avec la séquence comprise entre les amino-acides numérotés 1 et 179 de la séquence de la protéine P40 de K. pneumoniae.
- 4. Produit adjuvant selon l'une des revendications 1 ou 2, caractérisé en ce qu'il consiste en la séquence comprise entre les amino-acides 108 à 179 de la protéine P40 de K.pneumoniae ou une séquence présentant au moins 80% d'homologie avec la séquence comprise entre les amino-acides numérotés 108 et 179 de la protéine P40 de K. pneumoniae.
- 5. Produit adjuvant selon l'une des revendications 1 ou 2, caractérisé en ce qu'il consiste en la séquence comprise entre les amino-acides numérotés 127 à 179 de la protéine P40 de K. pneumoniae ou une séquence présentant au moins 80% d'homologie avec la séquence comprise entre les amino-acides numérotés 127 à 179 de la protéine P40 de K. pneumoniae.
- 6. Protéine ou peptide présentant l'une des séquences ID n° 2, ID n° 4, ID n° 6 ou ID n° 8.
- 7. Séquence d'ADN codant pour un produit selon l'une des revendications 1 à 6.
- 8. Complexe immunogène du type comprenant un élément immunogène, associé à un adjuvant augmentant l'intensité de la réponse immunitaire, caractérisé en ce que l'élément immunogène est un antigène ou un haptène, et l'adjuvant comprend un produit selon l'une des revendications 1 à 6.

10

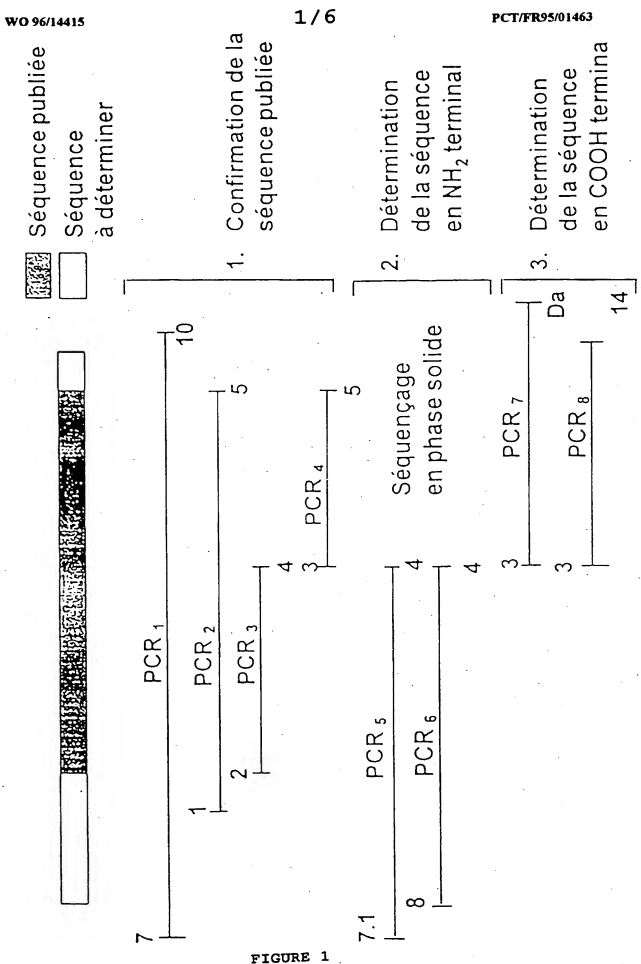
25

30

Œ

- 9. Complexe immunogène selon la revendication 8, caractérisé en ce que l'élément immunogène est associé à l'adjuvant par une liaison covalente.
- 10. Complexe immunogène selon l'une des revendications 8 ou 9, caractérisé en ce que l'élément immunogène est constitué d'un fragment de la protéine G du RSV.
- 11. Complexe immunogène selon l'une des revendications 8 à 10, caractérisé en ce que l'élément immunogène, associé à l'adjuvant, est fusionné avec une protéine qui est un récepteur à une protéine sérique, en particulier à la sérumalbumine humaine.
- 12. Procédé pour augmenter l'immunogénicité d'un antigène ou d'un haptène, caractérisé en ce qu'on associe ledit antigène ou haptène à un adjuvant selon l'une des revendications 1 à 6, sous forme d'un complexe selon l'une des revendications 8 à 11.
- 15. 13. Procédé selon la revendication 12, caractérisé en ce qu'on associe l'antigène ou l'haptène à l'adjuvant par couplage chimique.
 - 14. Procédé selon l'une des revendications 12 ou 13, caractérisé en ce que l'antigène ou l'haptène est fusionné par génie génétique à l'adjuvant.
- 20 15. Vaccin caractérisé en ce qu'il contient un complexe selon l'une des revendications 8 à 11, susceptible d'être préparé par le procédé selon l'une des revendications 12 à 14.
 - 16. A titre de médicament, séquence d'ADN selon la revendication 7.
 - 17. Utilisation d'une séquence d'ADN selon la revendication 7 pour la préparation d'un vaccin utile par voie intramusculaire ou intradermale.
 - 18. Procédé de préparation d'un produit adjuvant selon l'une des revendications 1 à 6, à partir de membranes de bactéries du genre Klebsiella pneumoniae, caractérisé en ce qu'il comprend les étapes de :
 - a) précipitation des lipopolysaccharides par addition de détergent et d'un sel de cation divalent et récupération du surnageant,
 - b) précipitation des protéines du surnageant et remise en suspension du culot,

- c) chromatographie de la suspension sur échangeur d'anions et récupération des fractions contenant le produit adjuvant,
- d) chromatographie sur échangeur de cations et récupération de la fraction contenant le produit adjuvant,
- e) concentration de la fraction obtenue à l'issue de l'étape d) pour récupérer un produit adjuvant sous forme de protéine, essentiellement dépourvu de liposaccharides.



FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

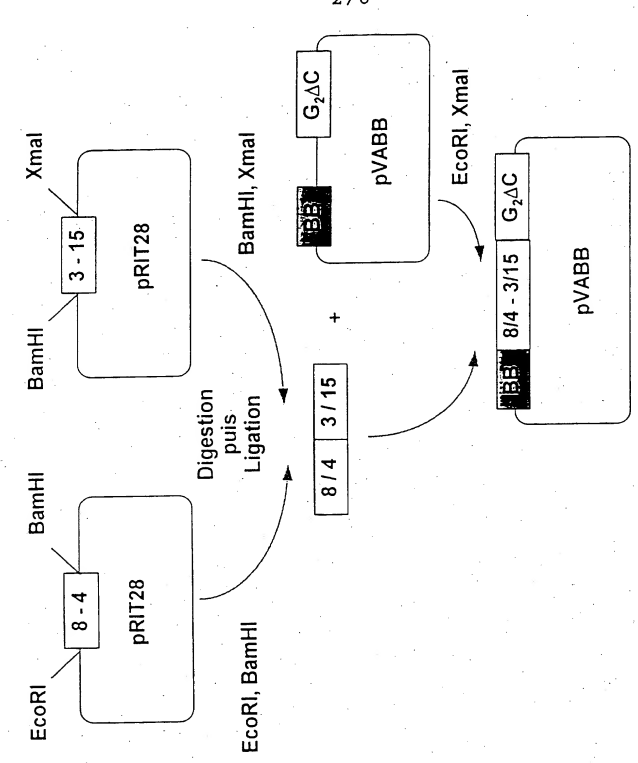


FIGURE 2

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

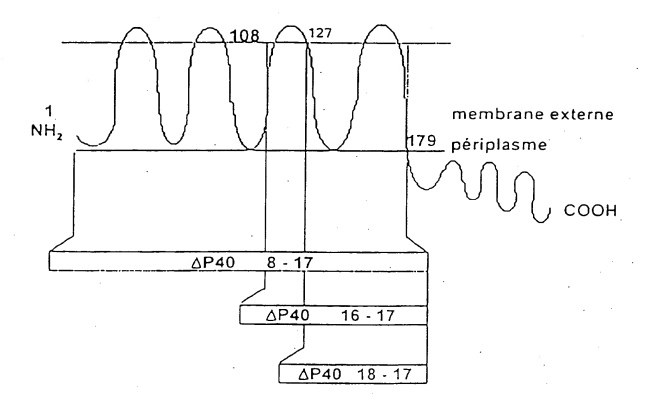


FIGURE 3

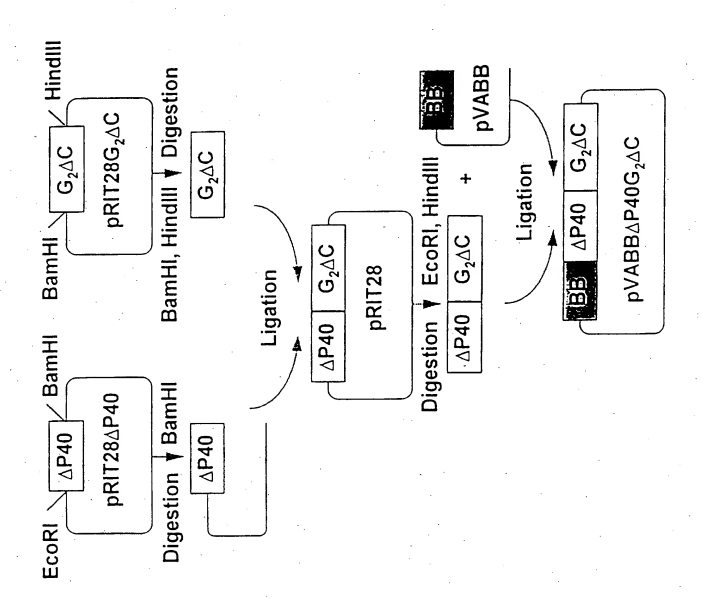


FIGURE 4

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

5/6

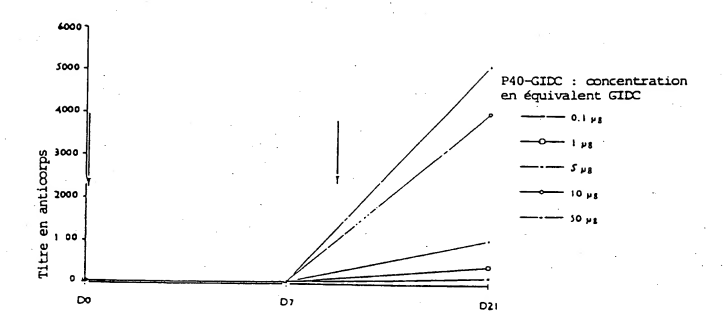


FIGURE 5

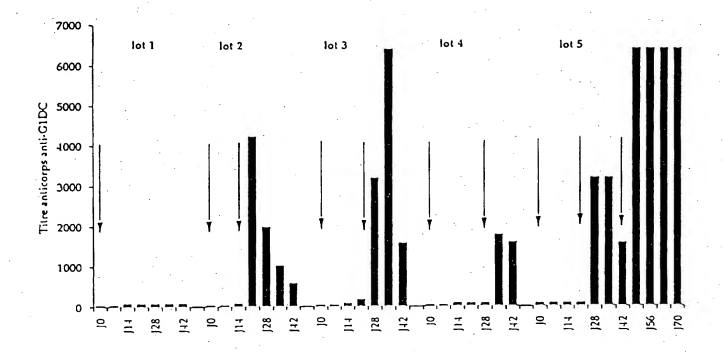


FIGURE 6

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 6 C12N15/31 C07K14/26
A61K31/715

A61K39/108

A61K39/155

A61K39/385

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 6 C07K A61K C12N

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

C. DOCUM	IENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claum No.
X	JOURNAL OF GENERAL MICROBIOLOGY, vol. 137, no. 8, pages 1911-1921, LAWRENCE J.G. ET AL. 'Molecular and evolutionary relationships among enteric	7
Y	bacteria' see the whole document	1,8-15
Y	WO,A,89 05823 (THE UPJOHN COMPANY) 29 June 1989 see the whole document	1,8-15
Y	WO,A,92 04375 (THE UPJOHN COMPANY) 19 March 1992 see page 16 - page 17	8-15

X Further documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in annex.
*Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance. "E" earlier document but published on or after the international filing date. "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified). "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means. "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed.	 'T' later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention. 'X' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone. 'Y' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person stilled in the art. '&' document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report
22 February 1996	2.5. 03.96
Name and mailing address of the ISA	Authorized officer
European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Moreau, J

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

	nuon) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	WO,A,93 14207 (CONNAUGHT LABORATORIES LIMITED) 22 July 1993 see page 36 - page 41	8-15
P,X	WO,A,95 27787 (PIERRE FABRE MEDICAMENT) 19 October 1995 see the whole document	1-18
	see the whole document	
·		
,		
		·
	*	
		÷.
		••
,		
•		
	*	·
1		
-		
		1 .

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

INTERN ONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

PCT/FR 95/01463

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO-A-8905823	29-06-89	AU-B- 2785089 CA-A- 1320163 DE-A- 3878468 EP-A,B 0396563 HK-A- 166299	3 13-07-93 3 25-03-93 3 14-11-90
		JP-T- 3501723 US-A- 5194591 US-A- 5288630	18-04-91 16-03-93
WO-A-9204375	19-03-92	AT-T- 10766 AU-B- 829829 CA-A- 208700 DE-D- 6910264 DE-T- 6910264 EP-A- 054595 ES-T- 205561 JP-T- 650053	1 30-03-92 3 01-03-92 9 28-07-94 9 03-11-94 1 16-06-93 0 16-08-94
WO-A-9314207	22-07-93	AU-B- 334029 CA-A- 212686 EP-A- 062189 FI-A- 94321 JP-T- 750170 NO-A- 94253	3 22-07-93 8 02-11-94 1 02-09-94 7 23-02-95
WO-A-9527787	19-10-95	FR-A- 271845 AU-B- 231099	

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 6 C12N15/31 C07K14/26

A61K31/715

A61K39/108

A61K39/155

A61K39/385

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement)

CO7K A61K C12N CIB 6

Documentation consultee autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relevent des domaines sur lesquels a porte la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si cela est réalisable, termes de recherche utilisés)

Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no, des revendications visées
X	JOURNAL OF GENERAL MICROBIOLOGY, vol. 137, no. 8, pages 1911-1921, LAWRENCE J.G. ET AL. 'Molecular and	7
	evolutionary relationships among enteric bacteria'	
Υ .	voir le document en entier	1,8-15
Υ	WO,A,89 05823 (THE UPJOHN COMPANY) 29 Juin 1989 voir le document en entier	1,8-15
Ý		8-15
Y	WO,A,92 04375 (THE UPJOHN COMPANY) 19 Mars 1992 voir page 16 - page 17	0-13
	-/	
	*	

X Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Les documents de familles de brevets sont indiques en annexe
* Catégories spéciales de documents cités:	document ulterieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la
"A" document définissant l'état général de la technique, non considère comme particulièrement pertinent	technique perunent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention
"E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date	(* document particulièrement pertinent l'invention revendiquée ne peut être considèrée comme nouvelle ou comme impliquant une activité
"L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)	inventive par rapport au document considéré isolément Y document paruculièrement pertinent l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive
'O' document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens	lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du mêtier
"P" document publié avant la date de dépôt international, mais postèneurement à la date de priorité revendiquée	& document qui fait partie de la même famille de brevets
Date à laquelle la recherche internationale à été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale
22 Février 1996	25 cl.96
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale	Fonctionnaire autorisé
Office Europeen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31.70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31.70) 340-3016	Moreau, J

Formulaire PCT/ISA/210 (deuxième feuille) (juillet 1992)

Categorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no, des revendications visée
Υ .	WO,A,93 14207 (CONNAUGHT LABORATORIES LIMITED) 22 Juillet 1993 voir page 36 - page 41	8-15
P,X	WO,A,95 27787 (PIERRE FABRE MEDICAMENT) 19 Octobre 1995 voir le document en entier	1-18
	·	
-		
		÷
	*	
	ω	
	*	
		•

RAPPORT DE RECIENCHE INTERNATIONALE

Renseignements relati. x membres de familles de brevets

Internationale No PCT/FR 95/01463

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
WO-A-8905823	29-06-89	AU-B- 2785089 CA-A- 1320163 DE-A- 3878468 EP-A,B 0396563 HK-A- 166295 JP-T- 3501723 US-A- 5194595 US-A- 5288630	13-07-93 25-03-93 14-11-90 03-11-95 18-04-91 16-03-93
WO-A-9204375	19-03-92	AT-T- 107661 AU-B- 8298291 CA-A- 2087003 DE-D- 69102649 DE-T- 69102649 EP-A- 0545951 ES-T- 2055610 JP-T- 6500530	30-03-92 01-03-92 28-07-94 03-11-94 16-06-93 16-08-94
W0-A-9314207	22-07-93	AU-B- 334029 CA-A- 212686 EP-A- 062189 FI-A- 94321 JP-T- 750170 NO-A- 94253	3 22-07-93 8 02-11-94 1 02-09-94 7 23-02-95
WO-A-9527787	19-10-95	FR-A- 271845 AU-B- 231099	